BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



® Offenlegungsschrift

[®] DE 196 45 361 A 1

(21) Aktenzeichen:

196 45 361.5

2 Anmeldetag:

28. 10. 96

(3) Offenlegungstag:

30. 4.98

(E) int. Cl. 6:

C 07 C 69/738

C 07 C 69/716 C 07 C 59/215 C 07 F 7/18 C 07 D 417/06 C 07 C 49/203 C 07 D 309/06 C 07 D 319/06 // C07M 9:00,C07D 493/04

① Anmelder:

Novartis AG, Basel, CH

(4) Vertreter:

Spott Weinmiller & Partner, 80336 München

(fi) Zusatz zu: 196 36 343.8

(72) Erfinder:

Schinzer, Dieter, 38108 Braunschweig, DE; Limberg, Anja, 38102 Braunschweig, DE; Böhm, Olivar M., 38118 Braunschweig, DE; Bauer, Armin, 38106 Braunschweig, DE; Cordes, Martin, 38106 Braunschweig, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (A) Zwischenprodukte innerhalb der Totalsynthese von Epothilon A und B, Teil II
- (5) Es werden Zwischenprodukte innerhalb der Totalsynthese von Epothilon A und B beschrieben.

 Epothilon A und B sind Naturstoffe, die durch Mikroorganismen hergestellt werden können und die Taxol ähnliche Eigenschaften besitzen und somit besonderes Interesse in der Arzneimittelchemie besitzen.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft Zwischenpredukte innerhalb der Totalsynthese von Epothilon A und B.

Epothilon A und B sind Naturstoffe, die durch Mikroorganismen hergestellt werden können und die Taxol ähnliche Eigenschaften besitzen und somit besonderes Interesse in der Arzneimittelchemie besitzen. Diese Epothilone A und B werden innerhalb des Standes der Technik in DE 41 38 042 C2 und in European Chemistry Chronicle, Vol. 1/No. 1 S. 7–10 beschrieben.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, Zwischenprodukte für die Totalsynthese von Epothilon A und B bereitzustellen, die es erlauben, die Naturstoffe einfach herzustellen und ebenso die Strukturen in der üblichen Art und Weise zu variieren, um Verbindungen mit stärkeren bzw. nebenwirkungsärmeren Eigenschaften herstellen zu können.

Die Erfindung beinhaltet Verbindungen der allgemeinen Formel 2a

worin A = Wasserstoff oder eine niedrige Alkylgruppe (Methyl, Ethyl, Propyl, Iso-Propyl, Butyl-, iso- und ter. Butyl)) und B = Wasserstoff, Benzyl-, Tetrahydropyranyl- oder eine Silylschutzgruppe (beispielsweise Trimethyl-, tert.-Butydimethyl-, Diphenyl-tert.-butyl-silyl) bedeutet.

Weiter beinhaltet die Erfindungen Verbindungen der allgemeinen Formel 2b

worin A = Wasserstoff oder eine niedrige Alkylgruppe (C_1 - C_4) und B = Wasserstoff, Benzyl-, Tetrahydropyranyl- oder eine Silylschutzgruppe bedeutet. Die Bedeutung von B im Molekül kann unterschiedlich sein kann.

Weiter beinhaltet die Erfindung 2-Methyl-6-heptenal 4a

und Verbindungen der allgemeinen Formel 8a

worin B = Wasserstoff, Benzyl-, Tetrahydropyranyl- oder eine Silylschutzgruppe bedeutet und die Bedeutung von B im Molekül ebenfalls unterschiedlich sein können und Verbindungen der allgemeinen Formel 8b

65

15

20

worin B = Wasserstoff, Benzyl-, Tetrahydropyranyl- oder eine Silylschutzgruppe bedeutet und die Bedeutung von B im Molekül unterschiedlich sein kann weiter werden die Stereoisomere der Verbindungen umfaßt.

TBDMSO OTBDMS
$$\frac{20}{\text{MeOH, THF}}$$
TBDMSO OTBDMS $\frac{K_2CO_3}{90\%}$ TBDMSO OH 40

Arbeitsvorschriften zur Darstellung von Segment 4

Das Natrium-6-hydroxyhexanoat 20 wird nach einer Vorschrift von Wulff, Krüger und Röhle Chem. Ber. 1971, 104, 1387–1399 [6] aus w-Caprolacton 19 hergestellt.

Darstellung von 6-[(tert-Butyldimethylsilyl)oxy]-hexansäuresilylester 21 [7]

Eine Mischung aus 2.00 g (12.97 mmol) des Salzes 20, 25 ml DMF, 5.87 g (38.93 mmol, 3 equiv) TBDMSCl und 5.3 g (77.85 mmol, 6 equiv) Imidazol wird 48 Stunden bei RT gerührt. Das Reaktionsgemisch wird flashfiltriert und anschließend mit Pentan:DE = 4:1 säulen-chromatographisch gereinigt. Man erhält 3.99 g (11.1 mmol) der bissilylierten Verbindung 21, entsprechend einer Ausbeute von 85%.

Allgemeine Daten: $\hat{C}_{18}H_{40}O_3Si_2$, FG = 360.69 g/mol $^{13}\text{C-NMR}$ (100 MHz, CDCl₃): 174.17 (s), 63.00 (t), 36.02 (t), 32.53 (t), 25.95 (q), 25.55 (q), 25.40 (t), 24.91(t), 18.33 (s), 17.57 (s), -4.83(q), -5.32(q)

Darstellung von 6-[(tert-Butyldimethylsilyl)oxy]-hexansäure 22 nach D.R. Morton, J.L. Thompson, J. Org. Chem. 1978, 43, 2102–2106 [8]

15

Eine Lösung von 3.25 g (9.02 mmol) der bissilylierten Verbindung 21 in 130 ml Methanol und 44 ml THF wird mit einer Lösung von 4.4 g (31.8 mmol, 3.5 equiv) K₂CO₃ in 44 ml H₂O versetzt und 1 h bei RT gerührt. Danach wird das Volumen der Reaktionslösung im Vakuum auf ein Viertel reduziert. Man verdünnt mit 130 ml ges. NaCl-Lösung und stellt mit 1 M KHSO₄-Lösung auf pH 4-5 ein. Es wird mit Diethylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO₄ getrocknet und das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abdestilliert. Man erhält 2.01 g (8.17 mmol) der Carbonsäure 22, entsprechend einer Ausbeute von 90%.

5 Allgemeine Daten: $C_{12}H_{26}O_3Si$, FG = 246.42 g/mol ^{13}C -NMR (100 MHz, CDCl₃): 180.09 (s), 62.90 (t), 34.05 (t), 32.37 (t), 25.93 (q), 25.31(t), 24.46 (t), 18.32 (s), -5.33(q)

Darstellung von 6-[(tert.Butyldimethylsilyl)oxy]-hexanoylchlorid 23, J. Tanaka, Bull Chem. Jpn. 1992, 65, 2851-2853

Eine Lösung von 0.5 g (2.03 mmol) Carbonsäure in 4 ml Benzol wird mit 362 mg (3.04 mmol, 1.5 equiv) SOCl₂ versetzt und 2 h unter Rückfluß erhitzt. Man läßt abkühlen und destilliert das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer ab. Um das überschüssige SOCl₂ aus der Reaktionsmischung zu entfernen, wird der Rückstand wieder mit Benzol versetzt und erneut abdestilliert. Man erhält 494 mg (1.865 mmol, 92%) des Säurechlorids 23. Dieses Rohprodukt wird ohne Aufreinigung und Charakterisierung weiter umgesetzt.

Darstellung von 3-[6-[(tert-Butyldimethylsilyl)oxy]-hexanoyl]-4-isopropyloxazolidin-2-on 7, A. Gonzalez, Synth. Comm. 1991, 21, 1353–1360 [10]

Eine Lösung von 755 mg (5.845 mmol) (4S)-4-(1-Methylethyl)-2-oxazolidinon 24 in 8 ml THF wird auf -78°C gekühlt und tropfenweise mit 4.0 ml (6.43 mmol, 1.1 equiv) einer n-BuLi-Lösung (1.6 M in Hexan) versetzt. Anschließend wird bei -78°C innerhalb von 2 Minuten eine Lösung von 1.703 g (6.43 mmol, 1.1 equiv) Säurechlorid 23 in 7 ml THF zugegeben. Man läßt auf RT erwärmen und versetzt mit 11 ml einer 1 M wäßrigen K₂CO₃-Lösung und läßt 15 Minuten rühren. Es wird mit CH₂Cl₂ extrahiert, über MgSO₄ getrocknet und das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abdestilliert. Der Rückstand wird säulen-chromatographisch mit Pentan:DE = 1:1 gereinigt. Man erhält 1.352 g (3.78 mmol) der Verbindung 7, entsprechend einer Ausbeute von 65%.

Allgemeine Daten: $C_{18}H_{35}NO_4Si$, FG = 357.56 g/mol ^{13}C -NMR (100 MHz, CDCl₃): 173.22 (s), 154.02 (s), 63.26 (t), 62.94 (t), 58.32 (d), 35.47 (t), 32.52 (t), 28.32 (d), 25.92 (q), 25.36 (t), 24.18 (t), 18.29 (s), 17.92 (q), 14.61(q), -5.34(q)

Darstellung von 3-[6-[(tert-Butyldimethylsilyl)oxy]-2-methyl-hexanoyl]-4-isopropyl-oxazolidin-2-on 25, D.A. Evans, A.E. Weber J. Am. Chem. Soc. 1986, 108, 6757–6761 [11]

Es werden 1.231 ml (1.231 mmol, 1.1 equiv) einer 1 M Lösung von NaHMDS in THF auf -78°C gekühlt und tropfenweise mit einer auf 0°C gekühlten Lösung von 400 mg (1.119 mmol) Oxazolidinon 7 in 3.5 ml THF versetzt. Man läßt 30 Minuten bei -78°C rühren, addiert 793 mg (5.593 mmol, 5 equiv) Mel gelöst in 2 ml THF und läßt für 4 h bei -78°C rühren. Anschließend wird mit ges. NH₄Cl-Lösung gequencht, mit Diethylether extrahiert, über MgSO₄ getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit Pentan:DE = 2:1 gereinigt, wobei das in geringem Maße entstandene unerwünschte Diastereomer leicht abgetrennt werden kann. Man erhält 328 mg (0.917 mmol) des methylierten Produkts 25, entsprechend einer Ausbeute von 82%.

Allgemeine Daten: $C_{19}H_{37}NO_4Si$, FG = 371.59 g/mol¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃): 177.13 (s), 153.60 (s), 63.13 (t), 62.95 (t), 58.38 (d), 37.63 (d), 32.83 (t), 32.78 (t), 28.37 (d), 25.92 (q), 23.50 (t), 18.29 (s), 17.89 (q), 17.76 (q), 14.63 (q), -5.33(q)

Darstellung von 6-[(tert-Butyldimethylsilyl)oxy]-2-methyl-hexan-1ol 26, D.A. Evans, A.E. Weber J. Am. Chem. Soc. 1986, 108, 6757-6761 [11]

Zu einer auf 0°C gekühlten Lösung von 168 mg (0.452 mmol) der Verbindung 25 in 3 ml Diethylether wird über einen

Zeitraum von 40 Minuten mit Hilfe einer Dosierpumpe 452 µl (0.452 mmol, 1 equiv) einer 1 M Lösung von LAH in Diethylether zugegeben. Falls sich DC-chromatographisch noch Edukt nachweisen läßt, wird weitere LAH-Lösung zugetropft bis die Umsetzung vollständig ist. Es wird gequencht durch die Zugabe von 17 µl Wasser, 17 µl 15% iger wäßriger NaOH-Lösung und 52 µl Wasser. Anschließend wird über grobes Kieselgel mit Diethylether flashfiltriert und säulenchromatographisch mit Pentan:DE = 1:1 gereinigt. Man erhält 94 mg (0.381 mmol) des Alkohols 26, entsprechend einer Ausbeute von 84%.

Allgemeine Daten: $C_{13}H_{30}O_2Si$, FG = 246.46 g/mol

 13 C-NMR (100 MHz, CDCl₃): 68.25 (t), 63.12 (t), 35.72 (d), 33.03 (t), 32.84 (t), 25.94 (q), 23.13 (t), 18.34 (s), 16.51(q), -5.29(q)

Darstellung von 6-[(tert-Butyldimethylsilyl)oxy]-2-methyl-hexanal 4, D.A. Evans, A.E. Weber J. Am. Chem. Soc. 1986, 108, 6757—6761 [11]

Eine Lösung aus 64 mg (0.505 mmol, 1.4 equiv) Oxalylchlorid in 2 ml CH_2Cl_2 wird auf $-78^{\circ}C$ gekühlt und 79 mg (1.011 mmol, 12.8 equiv) DMSO addiert. Nach 5 Minuten wird eine Lösung aus 89 mg (0.361 mmol) des Alkohols 26 in 1 ml CH_2Cl_2 zugetropft. Man läßt 30 Minuten bei $-78^{\circ}C$ rühren und addiert dann 161 mg (1.589 mmol, 4.4 equiv) NEt_3 . Man ersetzt das $-78^{\circ}C$ -Kältebad durch ein $-30^{\circ}C$ -Bad und läßt eine weitere Stunde rühren. Anschließend wird mit 5.2 ml Pentan verdünnt, mit 3.4 ml einer 1 M wäßrigen $NaHSO_4$ -Lösung und 3 mal mit je 3.4 ml Wasser gewaschen, über $MgSO_4$ getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird mit Pentan:DE = 2:1 säulenchromatographisch gereinigt. Man erhält 77 mg (0.315 mmol) des Aldehyds 4, entsprechend einer Ausbeute von 87%. Allgemeine Daten: $C_{13}H_{28}O_2Si$, FG = 244.45 g/mol

¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃): 205.24 (d), 62.81(t), 46.30 (d), 32.73 (t), 30.25 (t), 25.93 (q), 23.25 (t), 18.33 (s), 13.25 (q), -5.32(q)

Die Herstellung von 2-Methyl-6-heptenal 4a erfolgt aus der käuflichen 6-Heptensäure; es wird analog der Herstellung von 23 das entsprechende Säurechlorid synthetisiert und dann über die beschriebenen Stufen 7 (Oxazolidinon), 25 (Methylierung), 26 (Reduktion mit LAH) und 4 (Oxalylchlorid-Oxidation zum Aldehyd) das 2-Methyl-6-heptenal 4a erhalten.

5

30

20

10

35

40

45

50

55

60

Synthese von Segment 8

Arbeitsvorschriften zur Synthese von Segment 8: 3-[(t-Butyldimethylsilyl)oxy]-propanal 5

8

Synthese durch Monosilylierung von 1,3-Propandiol und anschließende Swern-Oxidation des entstandenen 3-[(t-Butyldimethylsilyl)oxy]-1-propanols.

Allgemeine Daten: C₉H₂₀O₂Si; FG=188.36; CAS-Nr. [89922-82-7]

45

65

 13 C-NMR (100 MHz, CDCl₃): d=202.05 (d), 57.42 (t), 46.58 (t), 25.82 (q), 18.23 (s), -5.43(q)

1-[(t-Butyldimethylsilyl)oxy]-3-hydroxy-4-methyl-4-penten 27

Zu 443 mg Mg-Drehspänen (18.2 mmol) und 1.5 ml abs. THF unter N₂ werden 0.2 ml 2-Brompropen gegeben, so daß die Reaktion anspringt. Es wird unter gelegentlicher Kühlung eine Lösung von 1.7 ml 2-Brompropen (insgesamt 22 mmol) in 6 ml abs. THF langsam zugetropft, bis alle Mg-Späne gelöst sind. Zu der noch warmen Mischung wird eine Lösung von 2.862 g 1(15.2 mmol) in 6 ml abs. THF getropft. Es wird 6 h bei RT gerührt. Danach gibt man 25 ml ges. NH₄Cl-Lsg. zu der Reaktionslösung und läßt 10 Min. rühren. Die Mischung wird in 30 ml ges. NH₄Cl-Lsg. gegossen und zweimal mit Ether extrahiert. Die vereinigten org. Phasen werden je einmal mit ges. NH₄Cl-Lsg. und ges. NaCl-Lsg. gewaschen. Man trocknet über MgSO₄, engt im Vakuum ein und reinigt flashchromatographisch (Ether:Pentan = 1:6). Man erhält 2.749 g 2 (11.9 mmol; 79% d. Th.) als farbloses Öl. Allgemeine Daten: C₁₂H₂₆O₂Si; FG=230.43

 $^{13}\text{C-NMR}$ (100 MHz₁ CDCl₃): d=147.10(s), 110.39(t), 75.21(d), 62.17 (t), 36.79 (t), 25.89 (q), 18.41(s), -5.49(q), -5.53(q)

(S)-1-[(t-Butyldimethylsilyl)oxy]-3-hydroxy-4-methyl-4-penten 11

Man löst 600 mg 2 (2.60 mmol) und 91.5 mg (-)-Diisopropyltartrat (0.391 mmol) unter N₂ in 10.4 ml abs. CH₂Cl₂

und versetzt mit 180 mg gepulvertem, frisch aktiviertem Molsieb 4 A. Als interner Standard für die GC werden 100 ml n-Decan dazugegeben. Man kühlt auf -20°C ab und gibt unter Rühren 74 mg Titan(IV)-isopropylat (0.260 mmol) dazu. Nach 30 Min. wird ein aliquoter Teil von etwa 4 Tropfen entnommen und bei 0°C mit einer Mischung von je etwa 0.15 ml Ether und Eisen(II)-sulfat-Zitronensäure-Lösung (s. unten) aufgearbeitet. Die org. Phase dient als to -Probe für die GC. Man gibt 610 ml einer ca. 3 M-Lösung von t-Butylhydroperoxid in Isooctan (1.82 mmol) dazu. Die Reaktionsmischung wird im Kühlschrank bei -22°C aufbewahrt. Ein- bis zweimal täglich werden Proben entnommen und wie oben aufgearbeitet. Die jeweilige Konzentration von 11 wird gaschromatographisch bestimmt.

Nach 118 h wird die Reaktion bei etwa 50%-iger Umsetzung von 27 abgebrochen.

Bei -20°C wird eine frisch angesetzte, auf 0°C gekühlte Lösung von 3.3 g Eisen(II)-sulfat-heptahydrat und 1.1 g Zitronensäuremonohydrat in 10 ml dest. Wasser dazugegeben. Nach 20 Min. kräftigem Rühren ohne weitere Kühlung wird die Mischung dreimal mit CH₂Cl₂ extrahiert. Die ges. org. Phasen werden auf ca. 10 ml eingeengt und bei 0°C 30 Min. lang mit 3 ml NaOH-Lsg. (30% in ges. NaCl-Lsg) gerührt. Es wird wiederum dreimal mit CH2Cl2 extrahiert, und die vereinigten org. Phasen werden mit ges. NaCl-Lsg. gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Flashchromatographische Reinigung (Ether:Pentan = 1: 6)liefert 274 mg 11 (1.19 mmol; 46% des Eduktes) als farbloses Öl. Allgemeine Daten: C₁₂H₂₆O₂Si; FG=230.43

(c=1, CHCl₃), [a]_D = -4.6°; ee = 90% (berechnet durch Integration der olefinischen ¹H-NMR-Signale sowie des ¹H-NMR-Signals der C-4-Methylprotonen der diastereomeren Reaktionsprodukte von 11 mit S(+)-a-Methoxy-a-trifluormethylphenylessigsäurechlorid, S(+)-MTPA-Cl).

Die absolute Konfiguration des überwiegenden Enantiomers wurde nach der Methode von MOSHER durch Vergleich der ¹H-NMR-Spektren der Reaktionsprodukte von 11 mit S(+)-MTPA-Cl bzw. R(-)-MTPA-Cl bestimmt.

(S)-3-Benzyloxy-1-[(t-butyldimethylsilyl)oxy]-4-methyl-4-penten 28

70 mg einer Suspension von 35% Kaliumhydrid in Mineralöl (0.609 mmol) werden unter N₂ mit 0.5 ml abs. THF versetzt und auf 0°C gekühlt. Man gibt 1.5 ml Benzylbromid (12.6 mmol) dazu. Unter Rühren wird eine Lösung von 117 mg 11(0.508 mmol) und 3 mg Tetra-n-butylammoniumiodid (8 mmol) in 1 ml abs. THF dazugetropft. Nach 15 Min. läßt man auf RT erwärmen. Es wird 19 h gerührt, danach werden 8 ml ges. NH₄Cl-Lsg. eingespritzt. Die Mischung wird zweimal mit Ether extrahiert, die vereinigten org. Phasen werden zweimal mit ges. NaCl-Lsg. und einmal mit Wasser gewaschen und über MgSO₄ getrocknet. Nach dem Einengen am Rotationsverdampfer wird der Hauptteil des noch vorhandenen Benzylbromides bei RT im Hochvakuum abgezogen. Flashchromatographische Reinigung (Ether:Petrolether = 1: 100) liefert 96 mg 28 (0.299 mmol; 59% d.Th.) als farbloses Öl.

Allgemeine Daten: C₁₉H₃₂O₂Si, FG=320.54 ¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃): d=144.70 (s), 138.87 (s), 128.33 (d), 127.78 (d), 127.40(d), 113.54(t), 80.03(d), 70.07(t), 59.71(t), 37.18(t), 25.97(q), 18.30(s), 16.75 (q), -5.28(q), -5.31(q)

(S)-3-Benzyloxy-5-[(t-butyldimethylsilyl)oxy]-2-pentanon 9

Zu einer Mischung aus 1.5 ml THF und 1.5 ml Wasser werden 38 mg 28 (118 mmol) gegeben. 48 mg einer Lsg. von 2.5% OsO₄ in t-Butanol (4.7 mmol) werden mit 0.5 ml THF gemischt und dazugetropft. Es wird 5 Min. gerührt; dann werden 127 mg NalO₄ (590 mmol) dazugegeben. Nach 12 h kräftigem Rühren bei RT wird die Reaktionsmischung in 20 ml Ether gegossen und mit 5 ml Wasser verdünnt. Man extrahiert zweimal mit Ether, trocknet die vereinigten org. Phasen über MgSO₄ und engt ein. Flashchromatographische Reinigung (Ether:Pentan = 1:4) liefert 14 mg 5 (43.4 mmol; 37% d.Th.) als graubraunes Öl.

Allgemeine Daten: C₁₈H₃₀O₃Si; FG=322.53

¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃): d=211.00(s), 137.67 (s), 128.51(d), 127.94(d), 127.90 (d), 82.00 (d), 72.59 (t), 58.68 (t), 45 35.23 (t), 25.94 (q), 25.68 (q), 18.30 (s), -5.38 (q), -5.43(q)

4-Hydroxymethyl-2-methylthiazol 29

Die Verbindung 29 wird durch Ringschluß von L-Cystein-methylester-hydrochlorid mit Acetaldehyd, anschließender 50 Dehydrierung über MnO₂ und Reduktion der Methylestergruppe durch LAH hergestellt. Allgemeine Daten: C₅H₇NOS; FG=129.19; CAS-Nr. [76632-23-0]

¹³C-NMR (50 MHz, CDCl₃): d=167(s), 156.0(s), 114.4 (d), 60.5(t), 19.0 (q)

4-Brommethyl-2-methylthiazol 30

Man löst 60 mg 29 (0.464 mmol) in 1 ml abs. Ether und gibt unter Rühren 47 mg Triphenylphosphin (0.511 mmol) und 169 mg Tetrabrommethan (0.511 mmol) dazu. Nach 16 h Rühren (RT) wird der Niederschlag abfiltriert und mit Ether gewaschen. Das Filtrat wird eingeengt und flashchromato-graphisch gereinigt (Ether:Pentan = 1:5). Man erhält 33 mg 30 (0.172 mmol; 37% d.Th.) als helles bräunliches Öl.

Allgemeine Daten: C₅H₆BrNS; FG=192.08

¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃): d=166.91(s), 151.63(s), 117.25(d), 27.11(t), 19.25 (q)

Verbindung 10

150 mg 1(0.78 mmol) und 300 ml Triethylphosphit (1.75 mmol) werden 1.5 h lang auf 160°C erhitzt. Nach dem Abkühlen wird das überschüssige Triethylphosphit im Vakuum abdestilliert. Flashchromatographische Reinigung (Ether/ Methanol = 19:1) liefert 173 mg 2 (89% d. Th.) als schwach gelbliches Öl.

7

20

35

55

¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃): d = 165.44(s), 145.96 (ds, ²J(C,P)=8.2 Hz), 115.67 (dd, ³J(C,P)=7.4 Hz), 62.19 (dt, 2 C, ²J(C,P)=6.4 Hz), 29.35 (dt, ¹J(C,P)=141 Hz), 19.05 (g), 16.35 (dq, 2 C, ³J(C,P)=6.0 Hz)

(Anmerkung: Bei den zweifsehen Angaben zur Signalmultiplizität bezieht sich das führende Zeichen auf die im Spektrum sichtbare durch C,P-Kopplung verursachte Multiplizität und das folgende Zeichen auf die durch C,H-Kopplung verursachte, im Standardspektrum unsichtbare Multiplizität.)

Verbindung 8

Unter N₂ werden 33 mg 2 (132 mmol) in 2 ml abs. THF gelöst und auf -78°C gekühlt. Man tropft 78 ml n-BuLi-Lsg. (15% in Hexan; 125 mmol) dazu und läßt 45 Min. rühren. Anschließend wird bei -78°C eine Lösung von 35 mg Methylketon 9 (109 mmol) in 1 ml abs. THF dazugegeben. Nach langsamer Erwärmung auf RT läßt man noch 40 h rühren und gibt dann 10 ml ges. NH₄Cl-Lsg. zu der Reaktionsmischung. Es wird dreimal mit je 15 ml Ether extrahiert. Die vereinigten org. Phasen werden zweimal mit wenig Wasser und einmal mit ges. NaCl-Lsg. gewaschen. Nach dem Trocknen über MgSO₄ wird das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abdestilliert. Flashchromatographische Reinigung (Pentan/Dichlormethan = 1:1, dann 1:2) liefert 17 mg 4 (38% d. Th.) als farbloses Öl.

 13 C-NMR (100 MHz, CDCl₃): d = 164.4 (s), 152.90 (s), 139.74 (s), 138.84 (s), 128.33 (d, 2 C), 127.77 (d, 2 C), 127.41(d), 121.33(d), 115.67 (d), 82.00(d), 70.30 (t), 59.69 (t), 37.58 (t), 25.98 (q, 3 C), 19.26 (q), 18.30 (s), 13.44 (q), -5.25(q), -5.31 (q)

Die Darstellung von 8b

20

25

30

erfolgt aus

wobei der TBDMS-Ether mit Fluorid gespalten wird, der primäre Alkohol mittels Dess.-Martin-Oxidatin (Perjodat) in den Aldehyd und dieser mit dem Methylen-Wittig-Reagenz (Ph₃=CH₂) in die Verbindung 8b überführt wird. Die Schutzgruppe Benzyl ist beliebig gegen andere gängige Hydroxyl-Schutzgruppen austauschbar.

Darstellung von (4S,6S)-2-(2,2-dimethyl-[1,3]dioxan-4-yl)-5-hydroxy-2,4,6 trimethyl-undecan-3-on 91

Zu einer Lösung von 23 mg Diisopropylamin (0.227 mmol, leq.) in ml THF werden bei 0°C 142 γl (0.227 mmol, 1 eq.) einer 1.6 M Lösung von n-BuLi in Hexan zugetropft und 30 Minuten bei 0°C gerührt, bevor dann auf -78°C heruntergekühlt wird. Nun werden 49 mg (0.227 mmol, 1 eq.) (S)-2-(2,2-dimethyl-[1,3]dioxan-4-yl-2-methyl-pentan-3-on 3 (siehe Stammanmeldung), gelöst in 1 ml THF langsam zugetropft. Die Lösung wird 35 Minuten bei -78°C gerührt. Anschließend werden 55 mg (0.224 mmol, 099 eq.) 2-Methyl-heptanal 4a zugetropft und 1 h bei -78°C gerührt. Die Reaktionslösung wird durch Zugabe von gesättigter NH₄Cl-Lösung gequenscht und auf RT erwärmt. Die wäßrige Phase wird mit Ether extrahiert, die vereinigten organischen Phasen über MgSO₄ getrocknet und das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abdestestilliert. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit Pentan:Diethylether = 2: 1 gereinigt. Man erhält 55 mg (0.107 mmol, 52%) des Aldolprodukts als farbloses Öl.

60

5

50

65

Gemäß konventioneller Methoden wird der Benzyl- oder TBDMS-Ether 91 hergestellt, es können hier auch andere Hydroxylschutzgruppen, wie bereits für B offenbart, verwendet werden.

Die Stufenfolge bis 94 ist analog dem Stand der Technik, dem Fachmann also bekannt, konventionelle Schutzgruppenchemie.

Durch Oxidation, z. B. Pyridiniumdichromat wird die Carbonsäure 95 erhalten

Die Veresterung zu Verbindungen der allgemeinen Formel 2b erfolgt hier beispielsweise mit DMAP/DCCl, (Angew. Chem. 90, (1978), S. 556).

Für die Synthese ist besonders der Methylester 96 geeignet,

In analoger Weise lassen sich aus 80

wie bereits in der Stammanmeldung offenbart, die Verbindungen der allgemeinen Formel 2a

⁵⁰ herstellen.

15

35

50

55

65

Die Erfindung betrifft auch Stereoisomere der Verbindungen gemäß Ansprüche 1-6, wie diese üblicherweise innerhalb der Synthese anfallen. Die Erfindung beinhaltet auch Verfahren zur Herstellung der Verbindungen gemäß Ansprüche 1-6.

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel 2a

5

10

worin

 $\label{eq:Abs} A = Wasserstoff oder eine niedrige Alkylgruppe (C_1-C_4) und \\ B = Wasserstoff, Benzyl-, Tetrahydropyranyl- oder eine Silylschutzgruppe bedeuten.$

2. Verbindungen der allgemeinen Formel 2b

worin 25

A = Wasserstoff oder eine niedrige Alkylgruppe (C_1-C_4) und

B = Wasserstoff, Benzyl-, Tetrahydropyranyl- oder eine Silylschutzgruppe bedeuten.

3. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, wobei die Bedeutung von B im Molekül unterschiedlich sein kann.

4. 2-Methyl-6-heptenal 4a

5. Verbindungen der allgemeinen Formel 8a

worin

B = Wasserstoff, Benzyl-, Tetrahydropyranyl- oder eine Silylschutzgruppe bedeutet und die Bedeutung von B im Molekül unterschiedlich sein kann.

6. Verbindungen der allgemeinen Formel 8b

worin

B = Wasserstoff, Benzyl-, Tetrahydropyranyl- oder eine Silylschutzgruppe bedeutet und die Bedeutung von B im Molekül unterschiedlich sein kann.
7. Stereoisomere der Verbindungen gemäß Ansprüche 1–6.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.